## **DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK**



(12) Wirtschaftspatent

Erteilt gemAG § 18 Absatz 2 Patentgesetz

# **PATENTSCHRIFT**

(19) DD (11) 269 296 A3

4(51) C 08 G 63/18

## AMT FÜR ERFINDUNGS- UND PATENTWESEN

(5.1)	WP C 08 G / 307 842 3	(22)	12.10.87	(45)	28.06.89
(71) (72)	VEB Chemiefaserwerk "Friedrich Engels", Friedrich Engels-Straße 1, Premnitz, 1832, DD sckhard Harald, DiplIng.; Otto, Brigitta, DiplChem.; Liehr Hartmut, Dr. DiplChem.; Wuntke, Knut, Dr. DiplChem., DD				
(54)	Verfahren zur kontinulerlichen Herstellung von Polyalkylenterephthalat				

(55) Synthesnfaserstoff org., Chemiefaserhurstellung, Veresterung, Wassergehalt, Reaktionswasserentfernung (57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Polyalkylenterephthalat. Die Erfindung betrifft die Veresterung von Dicarbonsäuren und Diolen, vorzugsweise von Terepthalsäure und Äthylenglykol oder Butylenglykol. Das Verfahren ist in der chemischen Industrie bei der Herstellung von Polyäthylenterephthalat der Ourch die erfindungsgemäße Einstellung der Reaktionsparameter bei der Veresterung von Terephthalsäure mit Äthylenglykol wird der Wasserabtrieb aus der Veresterungsphase entscheidend begünstigt, so daß Veresterungsprodukte sowohl mit hohem Umsatzgrad als auch mit hohem mittleren Polykondensutionsgrad ei halten werden, die sich mit geringem apparativen, materialökonomischen und energetischen Aufwand zu Polykondensaten weiterverarbeiten lassen.

**ISSN 0433-6461** 3 Seiten

BEST AVAILABLE COPY

## Patentanspruch:

Verfahren zur kontincierlichen Herstellung von Polyalkylenterephthalat aus Dicarbonsäure und Alkandiolen durch stufenweise Veresterung im Temperaturbereich von  $T_0=533\,\mathrm{K}$  bis  $T_1=548\,\mathrm{K}$  und im Druckbereich von  $p_0=0.25\,\mathrm{MPa}$  (Ü) bis  $p_1=0.04\,\mathrm{MPa}$  (Ü) von der ersten bis zur letzten Veresterungsstufc, "adurch gekennzelchnet, daß der Wassergehalt im Veresterungsprodukt zwischen 0,01 und 0,08 Ma.-% und in der Dampfphase auf das 500- bis 50 fache, bezogen auf die Konzentration im Veresterungsprodukt, eingestellt wird, indem in einer Reaktorkaskade schrittweise Temperaturerhöhungen in einem Differenzbereich  $|\Delta T|=3-15\,\mathrm{K}$  mit Druckerniedrigungen in einem Differenzbereich  $|\Delta p|=0,1-0,21\,\mathrm{MPa}$  umgekehrt proportional so kombiniert werden, daß der Quotient der Absolutwerte

$$\frac{\left|\Delta T\right|}{\left|\Delta p\right|} \frac{\left|T_0 - T_1\right|}{\left|p_0 - p_1\right|} = 30 \text{ bis } 70 \frac{K}{MPa}$$

beträgt, worin  $T_0$  die Produkttemperatur in der ersten und  $T_1$  in der letzten sowie  $p_0$  den Systemdruck in der ersten und  $p_1$  in der letzten Veresterungsstufe darstellen, die im Veresterungsprodukt gebundenen Hydroxylendgruppen einen Wert von maximal  $1600\,\mu\text{Åqu/g}$  erreichen und die Reaktionszeit in der Veresterung mindestens 30% und höchstens 50%, bezogen auf die Gesamtreaktionszeit, beträgt.

#### Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft die Veresterung bei der Herstellung von Polyalkylenterephthalat aus Dicarbonsäuren und Diolen, vorzugsweise aus Terephthalsäure und Äthylenglykol oder Butylenglykol. Das Verfahren ist in der chemischen Industrie bei der Herstellung von Polyäthylenterephthalat oder Polybutylenterephthalat anwendbar.

#### Charakteristik der bekannten technischen Löcungen

Bei der Herstellung von Polyesternist es bekannt, zur Erzielung hoher Veresterungsgrade die Veresterung unter Druckabsenkung (DE-OS 2711331, DE-OS 2338824, DE-OS 2414122) und Temperaturanhebung (DD-PS 206558) oder unter Druckanstieg (DE-OS 2403607) durchzuführen.

Während bei der Veresterung unter Druckanstieg ?rodukte mit hohen Veresterungsgraden erhalten werden, ist der mittlere Polykondensationsgrad nach Abschluß der Veresterung gering, wodurch erhähte apparative und energetische Aufwendungen in den nachfolgenden Kondensationsstufen notwendig werden.

Die bekannten Verfahrensweisen zur Veresterung unter Druckabsenkung bei gleichzeitiger Temperaturanhebung weisen keine optimalen Verhältnisse auf, die geeignet sind, sowohl Produkte mit hohem Veresterungsgrad als auch hohem mittlerem Polykondansationsgrad bereits nach der Veresterung zu erhalten.

Diese Zielstellung soll mit einem kombinierten Veresterungs- und Polykondensationsverfahren durch die Steuerung des ungebundenen Alkandiolgehaltes im Veresterungsprodukt erreicht werden (DD-PS 235458).

Zur Opt mierung der Veresterungsreaktion bei der diskontinuierlichen Herstellung von Polyestern wurde vorgeschlagen, die Veresterung unter gredueller Temperatureinwirkung in Abhängigkeit des Veresterungsgrades durchzuführen (EP-PA 104815), die Abführung der Reaktionsnebenprodukte in Abhängigkeit von der Reaktionszeit gemäß eines vorgegebenen Modells vorzunehmen (EP-PA 104814) und den Wassergehalt im Veresterungsprodukt auf maximal 100 ppm einzustellen (EP-PA 104813). Diese Verfahrensweise ist jedoch nur im diskontinuierlichen Regime praktizierbar und nicht auf den kontinuierlichen Veresterungsprozeß übertragbar. Außerdem werden lange Veresterungszeiten (EP-PA 104814, Beispiel 1) und hohe energetische und apparative Aufwendungen (EP-PA 104813) benötigt.

#### Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist die Herstellung von Veresterungsprodukten mit einem hohen Veresterungsgrad und hohem mittlerem Polykondensationsgrad bereits nach der Veresterung für einen verbesserten Verlauf der Polykondensationsreaktion.

#### Derlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, den Reaktionsfortschritt in der Veresterungsphase zugunsten der Polyveresterungsreaktion zu verschieben.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß bei der kontinuierlichen Herstellur.g von Polyalkylenterephthalat aus Dicarbonsäuren und Alkandiolen durch slufenweise Veresterung im Temperaturbereich von  $T_0=533$ K bis  $T_1=548$ K und im Druckbereich von  $p_0=0.25$ MPa (Ü) bis  $p_1=0.04$  MPa (Ü) von der ersten bis zur letzten Veresterungsstufe der Wassergehalt im Veresterungsprodukt zwischen 0,01 und 0,08 Ma.-% und in der Dampfphase auf das 500- bis 50fache, bezogen auf die

Konzentration im Veresterungsprodukt, eingestellt wird. Das geschleht dadurch, daß in einer Reaktorkaskade schrittweise Temperaturerhöhungen in einem Differenzbereich  $|\Delta T|=3-15$ K mit Druckorniedrigungen in einem Differenzbereich  $|\Delta p|=0,1-0,21$  MPa umgekehrt proportional so kombiniert werden, daß der Quotient der Absolutwerte

$$\frac{|\Delta T|}{|\Delta \rho|} = \frac{|T_0 - T_1|}{|\rho_0 - \rho_1|} = 30 \text{ bis } 70 \frac{K}{MPa}, \text{ botragt.}$$

 $T_0$  ist die Produkttemperatur in der ersten und  $T_1$  in der letzten sowie  $p_0$  der Systemdruck in der ersten und  $p_1$  in der letzten Veresterungsstufe.

Dabei erreichen die im Veresterungsprodukt gebundenen Hydroxylendgruppen einen Wert von maximal 1600 µ Äqu/g. Die Reaktionszeit in der Veresterung beträgt mindestens 30 und höchstens 50%, bezogen auf die Gesamtreaktionszeit. Durch die erfindungsgemäße Einstellung der Reaktionsparameter wird der Wasserabtrieb bei der Veresterung entscheidend begünstigt, so daß Veresterungsprodukte sowohl mit hohem Umsatzgrad als auch mit hohem mittlerem Polykondensationsgrad erhalten werden, die sich mit geringem apparativem, material-ökonomischem und energetischem Aufwand zu Polykondensaten weiterverarbeiten lassen.

### Ausführungsbeispiel

Terephthalsäure und Äthylenglykol wurden in einem molaren Varhältnis von 1:1,67 unter Zugabe von Antimontrioxid als Polykondensationskalalysator in einer zweistufigen Veresterungskaskade kontinuierlich verestert. Dabei wurde nach der ersten Veresterungs stufe ein Wassergehalt von 0,08 Ma.-% und nach der zweiten Veresterungsstufe von 0,03 Ma.-% im Veresterungsprodukt eingestellt. Die Einstellung des Wassergehaltes erfolgte durch die Anwandung einer schrittweiselt, umgekehrt proportionalen Temperaturerhöhung im Verhältnis zur Druckerniedrigung von 47,6 K/MPavon der ersten zur zweiten Veresterungsstufe gemäß forgender Beziehung:

$$\frac{|\Delta T|}{|\Delta p|} = \frac{|T_0 - T_1|}{|p_0 - p_1|} = \frac{|536K - 546K|}{|0,25MPa(U) - 0,04MPa(U)|} = \frac{|10K|}{|0,21MPa|} = 47.6 \frac{K}{MPa}$$

wobei  $T_0$  die Produkttemperatur in der ersten und  $T_1$  in der zweiten sowie  $p_0$  den Systemdruck in der ersten und  $p_1$  in der zweiten Veresterungsstufe darstellen.

Mit dem angewendeten Verhältnis von Temperaturerhöhung zu Druckerniedrigung wurde gleichzeitig in der Dampfphase ein Wassergehalt von 0,37 g/g Veresterungsprodukt, d.h. dem 463fachen, bezogen auf die Wasserkonzentration im Veresterungsprodukt, in der erstem Veresterungsstufe eingestellt. In der zweiten Veresterungsstufe betrug der Wassergehalt in der Dampfphase 0,017 g/g Veresterungsprodukt, was dem 57fachen der Wasserkonzentration im Veresterungsprodukt entsprach.

Die nach der Veresterung im Veresterungsprodukt gebundenen Hydroxylandgruppen wiesen im Mittel einen Wert von 1 098 µÄqu/g auf.

Die Reaktionszeit in der Veresterungskaskade betrug 180 Minuten, was einem Anteil der Veresterung, bezogen auf die Gesamtreaktionszeit, einschließlich Polykondensation von 47% entsprach.

Mit der gezielten Einstellung des Wassergehaltes und den gebundenen Hydroxylendgruppen im Veresterungsprodukt durch die Anwendung der beschriebenen Temperaturerhöhung und Druckabstufung wurde ein Veresterungsprodukt mit einem Umsatzgrad von 97% und einem mittleren Polykondensationsgrad von Pñ = 7,1 erhalten, der sich in der anschließenden Kondensation mit geringem apparativem, energetischem und materialökonomischem Aufwand zu einem qualitativ hochwertigen Polyäthylenterephthalat weiterverarbeiten ließ.

BEST AVAILABLE COPY